# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM PCT

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: C07D 463/04, C12P 17/18 A01N 43/90, A61K 31/425 // (C07D 493/04, 313:00, 303:00) (C12P 17/18, C12R 1:00)

(11) Internationale Veröffentlichungswummer:

WO 93/10121

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

Veröffentlicht

27. Mai 1993 (27.05.93)

(21) Internationales Aktonzeichen:

PCT/EP92/02656

(22) Internationales Aumeidodatum:

19. November 1992 (19.11.92)

(74) Asweller: BOETERS, Hans, D. usw.; Bereiteranger 15, D-8000 München 90 (DE).

(30) Priorităte P 41 38 042.8

19. November 1991 (19.11.91) DE

(81) Bestimmungsstraten: AU, CA, FI, HU, JP, KR, NO, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

(71) Annelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): GE-SELLSCHAFT FÜR BIOTECHNOLOGISCHE FOR-SCHUNG MBH (GBF) [DE/DE]; Maschroder Weg 1, D-1300 Brannschweig (DE). CIBA-GEIGY AG [CH/CH]; Klybeckstz. 141, CH-4002 Basel (CH).

Mit internationalem Recherchenbericht.

(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Annobler (nur für US): HÖFLE, Gerhard [DE/ DE]; BEDORF, Norbort [DE/DE]; GERTH, Klaus [DE/DE]; REICHENBACH, Hans [DE/DE]; Mascheroder Weg I, D-3300 Brannschweig (DE).

(54) Tide: EPOTHILONES, PROCESS FOR PREPARING THE SAME AND THEIR USE AS MEDICAMENTS AND AS PLANT PROTECTING AGENTS

(54) Bezielbang: EPOTHILONE, DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEI-MITTEL UND PFLANZENSCHÜTZENDE MITTEL

(57) Abstract

Epothilones having general formula (I), a process for preparing the same and epothilone-containing agents are disclosed.

(57) Zummerfranze

Die Erfindung betrifft Epothilone der nilgemeinen Formei (I). Herstellungsverfahren sowie Epothilone enthaltende Mittel.

# LEDIGLICA ZUE INFORMATION

Code, die mer identifizierung von PCT-Vertragsstatten auf den Kopftögen der Schriften; die internationale Anmeldungen gemän dem PCT veröffentlichen.

AT AU ME ME ME ME	Commando Australias Sudmino Sudmino Sudmino Sudmino Sudmino Sudmino Sudmino Sudmino Sudmino	PR GA GB GB GB GB	Products Cabon Versiniges Ethigesis Outes Crissionism Ungaris	HW HL HO KE FL FT MO	Majorel Majoriando Narvages Nervages Nervages Pales Paring Republica
A 16 6 6 7 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	Commonto Australian Student St	IT.	Cubes Verdeliges Ellebyrish Opless Gringer Gri	NO NE PL PT	Narvegen Narvegend Palan
4	Charles				

EPOTHILONE, DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL UND PFLANZENSCHUTZENDE MITTEL

Die Erfindung betrifft Epothilone der folgenden allgemeinen Formel:

worin R1 Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl, Li+, K+, Na+, 1/2 Mg<sup>2+</sup> oder 1/2 Ca<sup>2+</sup> bedeutet und R<sup>2</sup> Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt.

Ferner betrifft die Erfindung ein Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

H-NMR-Daten			13C-NMR-Daten		
itom			Atom		
	2,4	dd	1	170,5	
b	2,52	<b>dd</b>	2	39,1	
	4,19	dd	3	73,2	
	3,2	m	4	53,0	
	3,78	dd	5	219,9	
	1,73	m.	6	43,5	
	1,4	at	7	74,7	
a b	1,52	m	8	36,4	
	1,4	m	9	30,7	
0a	1,4	no.	10	23,6	
DÞ.	1,42	m.	111	27,6	
La		m.	12	57,4	
Lb .	1,7	<b>ddd</b>	13	54,6	
2		<b>ddd</b>	14	31,7	
3	3,01	444	15	76,8	
4a	1,85	. d <b>dd</b>	16	137,4	
4b	2,11	dd	17	120,1	
.5	5,41		18	152,1	
.7	6,6	5	19	116,3	
L9	6,99	S	20	165,0	
11*	1,08	\$		20,4	
2*	1,35	5	21.	21,6	
3	1,15	ď	22*	14,1	
4	0,93	d	23	17,1	
25	2,05	\$	24		
26	2,69	S	25	15,6	
. •			26	19,1	

<sup>&</sup>quot;) Zuordnung vertauschber

C26H39NO6S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)\*

UV (MeOH)  $\lambda_{max}$  (log  $\epsilon$ ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

V: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm<sup>-1</sup>

DC: RF = 0.75

DC-Alufolie 60 F254, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C, braune Anfärbung

HPLC: R. = 5,4 min

Saule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Des weiteren betrifft die Erfindung ein Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

1H-NMR-Daten			13C-NMR-D	13C-NMR-Daten		
Atom			Atom			
2a	2,22	dd	1	170,5		
2b	2,53	<b>dd</b>	2	39,4		
3	4,24	<b>dd</b>	3	72,9		
6	3,28	a	4	53,2		
7	3,75	<b>đ</b> đ	5	219,8		
8	1,73	m	6	43,1		
9 <b>a</b>	1,4	m	7	74,3		
9b	1,5	m.	8	36,6		
10a	1,4	m	9	30,9~		
10b	1,4	m.	10	22,5		
11a	1,42	m.	11	32,3	•	
11b	1,7	an.	12	61,3		
12		_	13	61,7		
13	2,8	dd	14	32,4		
144	1,9	ddd	15	76,9		
14b	2,1	<b>ddd</b>	16	137,5	•	
15	5,41	dd	17	120,0	•	
17	6,6	3	18	152,1		
	6,99	<b>s</b> .	19	116,2		
19	1,05	5	20	165,1		
21*	1,36	3	21-	19,7		
22"	1,15	ď	22*	21,5		
23	0,92	ď	23	13,7		
24		s	24	17,1		
25	2,05		25	15,7		
26	2,69 1,28	. S	26	19,0	(R1 = CH	

<sup>\*)</sup> Zuordnung vertauschbar

C27H41NO6S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)\*

UV (MeOH)  $\lambda_{max}$  (log  $\epsilon$ ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Intran:

v = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm<sup>-1</sup>

DC: R<sub>F</sub> = 0,75

DC-Alufotie 60 F<sub>254</sub>, Merck; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 90 : 10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C, braune Anfärbung

HPLC: R<sub>t</sub> = 6,3 min

Saule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck; Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Besonders bevorzugt sind Epothilone mit der folgenden Strukturformel:

worin R2 Wasserstoff oder Methyl bedeutet. (Das Kohlenstoffatom der Methylgrupp wird als C27 bezeichnet). Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Gewinnen von Epothilonen, insbesondere der vorstehend charakterisierten Epothilone, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man den Stamm So ce90 DSM 6773

- in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert,
- entweder w\u00e4hrend der Kultivierung des Stammes oder anschließend ein Adsorberharz zusetzt,
- die Fermenterbrühe abtrennt,
- die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
- die Eluste direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den Lösungsmittel(n) befreit,
- und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder
   Umkristallisation die verschiedenen Epothione aufreinigt und voneinander trennt.

Gegebenenfalls können die so gewonnenen Epothilone mit gängigen chemischen. Verfahren weiter umgesetzt werden, z.B. mit Basen in die Alkali- und Erdalkalisalze überführt und gegebenenfalls weiter zu Ethem umgesetzt werden, oder sie können mit organischen Säuren in die entsprechenden Ester überführt werden.

Femer betrifft die Erfindung ein Mittel für den Pfianzenschutz in Landwinschaft, Forstwirtschaft und/oder Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren der vorstahend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Vertüllnnungsmittel(n).

Schließlich betrifft die Erfindung ein therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsuppression bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, geg benenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

- Administrationsform: oral
- Dosis 0.5 bis 200 mg für einen Menschen mit 70 kg Normalgewicht
- Verwendungszweck: Antitumor

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen und experimentellen Daten näher erfäutert.

#### Produktionsstamm

Stamm So ce90 wurde im Juli 1985 an der Gesellschaft für Biotechnologische Forschung (GBF) aus einer Bodenprobe von den Ufern des Zambesi, im südlichen Afrika, isotiert. Der Stamm ist bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) unter Nr. 6773 hinterlegt.

Stammkultur und merphologische Beschreibung: Der Stamm wächst auf Cellulose als einziger Kohlenstoff- und Energiequelle mit KNO3 als einzige Stickstoffquelle, z.B. auf Filterpapier über ST21 Mineraisalzagar (0.1% KNO3; 0.1% MgSO4 x 7 H2O; 0.1% CaCl2 x 2 H2O; 0.1% K2HPO4; 0.01% MnSO4 x 7 H2O; 0.02% FeCl3; 0.002% Heteextrakt; Standard-Spurenelementlösung; 1% Agar). Auf diesem Medium werden dunkelrotbraune bis schwarzbraune Fruchtkörper gebildet, bestehend aus kleinen Sporangiolen (etwa 15 bis 30  $\mu$ m Durchmesser) in mehr oder weniger großen dichten Haufen und Paketen.

Der Stamm wächst sehr gut mit Glucose und KNO<sub>3</sub>, z.B. auf CA2-Agar (Grundmedium: 1.5 g Agar in 92 ml Aqua dest.; Stammlösung 1: 7.5% KNO<sub>3</sub>, 7.5% K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> in Aqua dest.; Stammlösung 2: 1.5% MgSO<sub>4</sub> x 7 H<sub>2</sub>O in Aqua dest.; Stammlösung 3: 0.2% CaCl<sub>2</sub> x 2 H<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, 0.15% FeCl<sub>3</sub> in Aqua dest.; Stammlösung 4: 20% Glucose in Aqua dest. Die Stammlösungen werden durch Autoklavieren sterilisiert. Je 1 ml der Lösungen 1 bis 3, sowie 5 ml der Lösung 4 werden dem Grundmedium zugegeben, ebenso eine geeignete Menge einer Spurenelementlösung).

Die vegetativen Stäbchen haben die für Sorangium typische Form (relativ derbe, im Phasenkontrastmikroskop dunkle, zylindrische Stäbchen mit breit abg rundeten Enden, im Mittel 3 - 6 µm lang und 1 µm dick). Nach längerer Adaptation an das Wachstum in Flüssigmedien wächst der Stamm in homogener Zellsuspension.

Der Stamm So ce90 produziert chemisch nahe verwandte Verbindungen, die amtibiotische Aktivität besitzen. Insbesondere sind diese Verbindungen cytotoxisch sowie amtifungal wirksam. Hervorzuheben ist z.B. die Hemmung von *Mucor hiemalis*.

# Produktion der biologisch aktiven Verbindungen:

Die Verbindungen werden während der logarithmischen bis hin zur stationären Wachstumsphase produziert. Eine typische Fermentation verläuft folgendermaßen: Ein 100 I-Fermenter wird mit 60 I Medium (0.8% Stärke; 0.2% Glucose; 0.2% Soyamehl; 0.2% Hefeextrakt; 0.1% CaCl<sub>2</sub> x 2 H<sub>2</sub>O; 0.1% MgSO<sub>4</sub> x 7 H<sub>2</sub>O; 8 mg/l Fe-EDTA; pH 7.4) gefüllt. Beimpft wird mit 10 I einer im gleichen Medium jedoch zusätzlich mit 50 mM HEPES-Puffer pH 7.4 in Schüttelkolben angezogenen Vorkultur (160 upm, 30 °C). Fermentiert wird bei 32 °C mit einer Rührgeschwindigkeit von 500 upm und einer Beiüftung von 0.2. NL pro m³ und Std, der pH Wert wird durch Zugabe von KOH bei 7.4 gehalten. Die Fermentation dauert 7 - 10 Tage. Die gebildeten aktiven Verbindungen befinden sich teils im Überstand und teils in den Zellen.

Alternativ dazu kann in Gegenwart von Adsorberharzen (z.B. XAD-1180, Rohm und Haas, 2 - 5 %) fermentiert werden.

# Isolierung von Epothilon A und B

Während der Fermentation von Scrangium cellulosum So ce90 (z.B. 70 l
Fermentationsvolumen) in Gegenwart eines Adsorberharzes (z.B.: XAD-1180, Röhm
und Haas, 2 % v/v) werden die gebildeten Antibiotika Epothilon A (Abb. 1) und B (Abb.
2) vollständig an das Harz gebunden. Nach Abtrennung der Kulturbrühe (z.B. durch
Absieben in einem Prozeßliter) wird das Harz mit 3 Bettvolumen Wasser gewaschen
und mit 4 Bettvolumen Methanol eluiert. Die versinigten Eluste werden im Vakuum bis
auf den Wassergehalt eingeengt und dreimal mit je 0.2 l Ethylacetat extrahlert. Die
vereinigten Ethylacetatextrakte werden zur Trockne eingeengt (ca. 40 g
Trockengewicht).

Der Rohextrakt wird in 50 ml Methanol aufgenommen und an Lichroprep RP-18 25-40 µm (Säule: 400 x 100 mm; Fluß: 200 ml/min; Merck Prepbar) isokratisch mit Methanol/Wasser 6/4 chromatographiert. Die Epothilone enthaltenden Fraktionen (R<sub>1</sub> ca. 95 - 125 min) werden durch RP-18 Niederdruckchromatographie aufgereinigt. (Säul 400 x 60; HD-Sil-18-20-60, Labomatic; Laufmittel: Methanol/Wasser 65/35; Fluß 25 ml/min; R<sub>1</sub> Epothilon A: 140 - 165 min; R<sub>2</sub> Epothilon B: 170 - 195 min).

#### Die Feinreinigung der Epothilone erfolgt durch Kristallisation aus

1. Epothilon A:

Toluol/Ethylacetat = 3:2

2. Epothilon B:

Ethylacetat

#### **Epothilon A**

C26H39NO6S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)\*.

1H-NMR-Daten s. Tab. 1

13C-NMR-Daten s. Tab. 2

UV (MeOH)  $\lambda_{max}$  (log  $\epsilon$ ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

#### IR Film auf Intran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1296; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm<sup>-1</sup>

DC: Rg = 0.75

DC-Alufolie 60 F<sub>254</sub>, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

 Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C, breune Anfärbung

HPLC: R, = 5,4 min

Saule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck;

Fluß: 1.5 mi/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Deteldor: UV 254 nm

#### Epothilon B

C27H41NO8S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)\*

1H-NMR-Daten s. Tab. 1

13C-NMR-Daten s. Tab. 2

UV (MeOH)  $\lambda_{\text{max}}$  (log  $\epsilon$ ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

#### IR Film auf Intran:

v = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1639; 1629; 1609; 1483; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm<sup>-1</sup>

DC:  $R_F = 0.75$ 

DC-Alufolie 60 F<sub>254</sub>, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanoi = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Anfarbung

HPLC:  $R_t = 6.3$  min

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck; Fluß: 1,5 ml/min; Lautmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Tabell 1

1H-NMR-Daten der Epothilone A und B						
Atom	Ą		8			
2a _	2.4	d <b>d</b>	2,22	dd.		
2b	2,52	dd	2,53.	da		
3 .	4,19	dd	4,24	dd		
6	3,2	m	3,28	m		
7	3,78	ad	3,75	dd		
8	1,73	m ,	1,73	.n.		
9a	1,4	m ·	1,4	m		
9b	1,52	m.	1,5	m		
10a	1,4	m	1,4	<b></b>		
10b	1,4	m	1,4	ព		
11a ·	1,42	m. į	1,42	m		
11b	1,7	m	1,7	m		
12	2,9	ddd	-			
13	3,01	<b>ತ್ತರತ</b>	2,8	dd		
14a	1,85	ddd	1,9	ddd		
14b	2,11	<b>ddd</b>	2,1 .	ddd		
15	5,41	<b>dd</b>	5,41	<b>ೆ</b>		
17	6,6	5	6,6	S		
19	6,99	S	6,99	S		
21.	1,08	s	1,05	S		
22.	1,35	s	1,36	3		
23	1,15	<b>d</b>	1,15	3		
24	0,93	d.	0,92	ď		
25	2,05	5	2,05	<b>S</b>		
26	2,69	s	2,69	S		
40	1	-	1,28	S		

<sup>1)</sup> Zuordnung vertauschber

Tabelle 2

13C-NMR-Daten der Epothitone A und B					
Atom	A	8			
1	170,5	170,5			
2	39,1	39,4			
3	73,2	72,9			
4	53,0	53,2			
5	219,9	219,8			
6	43,5	43,1			
7	74,7	74,3			
8	36,4	36,6			
	30,7	30,9			
9	23,6	22,5			
10	27,6	32,3			
11	57,4.	61,3	•		
12	54,6	61,7			
13	31,7	32,4			
14	76,8	76,9			
15	137,4	137,5			
16	120,1	120,0			
17		152,1			
18	152,1	116,2			
19	116,3	165,1			
20	165.0	19,7			
.21	20,4	21,5			
22	21,6	13,7			
23	14,:	17,1			
24	17,1	15,7	•		
25	15,6	13,0			
26	19,1	22.7			
27	1	22,1			

<sup>7</sup> Zuordnung vertauschbar

#### Anwendungsbeispiel

Nach bekannten Methoden (T. Meyer, U. Renegass, D. Fabbro, E. Alteri, J. Rösel, M. Müller, G. Caravatti & A. Matter: A derivative of staurosponne (CGP 41 251) shows selectivity for protein kinase C inhibition and in vitro anti-proliferative as well as in vivo anti-tumor activity. Int. J. Cancer 1989, 43, 851-6) wird Epothilon A auf die Hemmung der T-24 Zeilinie untersucht. Es wird ein IC<sub>50</sub> Wert von < 0.05 µM ermittelt.

### Patentansprüche

1. Epothilone der allgemein in Formel:

worin R<sup>1</sup> Wasserstoff,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Acyl, Li+, K+, Na+, 1/2 Mg<sup>2+</sup> oder 1/2 Ca<sup>2+</sup> bedeutet und R<sup>2</sup> Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt.

worin R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Methyl ist.

3. Epothilon, geltennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter.

1H-NMR-Da	ten		. 13C-NMR-D	13C-NMR-Daten		
Atom			Atom			
2 <b>a</b>	2,4	dd	1	170,5		
2b	2,52	dd	2	39,1		
3	4,19	dd	3	73,2		
6	3,2	m	4	53,0		
7	3,78	dd	5	219,9		
8	1,73	m	6	43,5		
9 <b>a</b>	1,4	m	7	74,7		
9 <b>b</b>	1,52	m	8	36,4		
10a	1,4	m	9	30,7		
105	1,4	an.	10	23,6		
11a	1,42	m	11	27,6		
115	1,7	m	12	57,4		
12	2,9	<b>ddd</b>	13	54,6		
13	3,01	ddd	14 .	31,7		
14a	1,85	<b>ddd</b> '	15	76,8		
14b	2,11	ddd	16	137,4		
15	. 5,41	dd	17	120,1		
17	6,6	3	-18	152,1		
19	6,99	5	19	116,3		
21*	1,08	: \$	20	165,0		
22*	1,35	5	21"	20,4		
23	1,15	d	22*	21,6		
24	0,93	d.	23	14,1		
25	2,05	3	24	17,1		
26	2,69	3	25	15,6		
	l l		26	19,1		

<sup>&</sup>quot;) Zuordnung vertauschber

C26H39NO6S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

UV (MeOH)  $\lambda_{max}$  (log  $\epsilon$ ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2986; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm<sup>-1</sup>

DC: Re = 0,75

DC-Alufolie 60 F254, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C.

braune Anfārbung

HPLC: Rt = 5,4 min

Săule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck:

Fluß: 1,5 ml/min: Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Datektor: UV 254 nm

4. Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

<sup>1</sup> H-NMR-Daten			13C-NMR-D	13C-NMR-Daten		
Atom			Atom			
2a	2,22	dd	1	170,5		
2b	2,53	<b>dd</b>	2	39,4		
3	4,24	dd	3	72,9		
6	3,28	m.	4	53,2	•	
7	3,75	<b>₫₫</b>	5	219,8		
8	1,73	m	6 ·	43,1		
9a	1,4	m	7	74,3		
9b	1,5	m	8	36,6		
10a	1,4	m	9	30,9		
105	1,4	m	10	22,5		
114	1,42	ra.	11	32,3		
11b	1,7	a.	12	61,3		
12	-		13	61,7	:	
13	2,8	<b>dd</b>	14	32;4		
14a	1,9	<b>ddd</b>	15	76,9		
14b	2,1	ddd	16	137,5		
15	5,41	. dd	17	120,0		
17	6,6	S	18	152,1	•	
19	6,99	3	19	116,2		
21*	1,05	5	20	165,1		
22*	1,36	s	21*	19,7		
	1,15	đ	22*	21,5		
23	0,92	d	23	13,7		
24 .	2,05	3	24	17.1		
25	2,69	· •	25	15,7		
26	1,28	\$	26	19,0		
27	1,20	•	27	22,7	(R1 = CH3	

<sup>&</sup>quot;) Zuordnung vertauschbar

C27H41NO6S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

UV (MeOH)  $\lambda_{\text{max}}$  (log e) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf litran:

v = 3400; 2958; 2931, 2875; 1738; 1689; 1629; 1600; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm<sup>-1</sup>

DC:  $R_F = 0.75$ 

DC-Akriolie 60 F<sub>254</sub>, Mercic; Laufmittel:

Dichlormethan/Mathanci = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Antārbung

HPLC: R<sub>1</sub> = 6,3 min

Saule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 μm, Mercic

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser= 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

- 5. Verfahren zum Herstellen von Epothilonen nach einem der vor anstehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, daß man den Stamm So ce90
- in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert.
- entweder w\u00e4hrend der Kultivierung des Stammes oder anschließend ein Adsorberharz zusetzt.
- die Fermenterbrühe abtrennt,
- die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
- die Eluste direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den L\u00e4sungsmittel(n) befreit,
- und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder
   Umkristallisation die verschiedenen Epothilone aufreinigt und voneinander trennt.
- 6. Mittel für den Pflanzenschutz in der Landwirtschaft und Forstwirtschaft und/oder im Gartenbeu, bestehend aus einem oder mehreren Epothilonen gemäß einem der voranstehenden Ansprüche oder eines oder mehrerer dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).
- 7. Mittel nach Anspruch 6, dadurch *gekennzelchnet*, daß es ein Fungizid oder Fungistatikum ist.
- 8. Therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder immunsuppresion bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren Epothionen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 oder diese Epothilone enthaltend, gegebensnfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 92/02656

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 5 C07D 493/04; C12P 17/18; A01M 43/90; A61K 31/425 Int. C1. //(C07D493/04, 313:00, 303;00)(C12P17/18, C12R1:00) According to International Palent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. PIRLOS SHARCHED  Minimum decementation searched (classification system followed by classification symbols)					
Int. Cl. 5 CO7D; C12P; A01N; A61K					
Documentation searched other then minimum documentation to the extent that such documents are included in the					
Electronic data base consulted during the interestional search (name of data base and, where practicable, search to	(Sec.)				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	2				
Calegory* Clistics of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
A CHEMCIAL ABSTRACTS, vol. 93, No. 7, 18 August 1980, Columbus, Chio, US; abstract No. 72218v, Y. SHIMAUCHI ET AL. 'Deltamycin antibiotics' page 1025; see abstract & JP. A. 54 038 113 (SANRAKU-OCEAN CO.) 19 November 1979, compound with CN: 74226-44-1	9				
Purther documents are listed in the continuation of Box C. See potent family assess.					
Special compariso of clinal discounties  "A" descensed distribute the general case of the set which is not considered to be of particular references  "B" could descensed with the special case of the set which is not considered as the plantic of the set of particular colors of the particular colo	in claimed investion cannot to identify to involve an investive and				
The description of the interpretated Ching data but have then  "A" description of the cases patent from y  to principly data childred					
Dues of the actual completion of the international search 11 February 1993 (11.02.93)  Dues of mailing of the international search 25 February 1993 (25.03)	serah report 2.93)				
Nome and mailing address of the ISA/ Authorized officer					
European Patent Office Pecalmile No. Telephone No.					

Porm PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Interpretational of Alternation

LELA	ANTEATEDN DES ANE	ELDERCOCCUPATION (	النسنة وموروب أ	Maria del	أزهفينند: علا	
Nest 6	COZDADA	ter description (PQ) extension for	anterio Cariffe	A01M43/90:	A611	U31/425
	MACHINE LACEGE					
		Leis	اجمادانا سونت	1		
) i i e			مثانيين	-		
Int.	(1. 5	C07B ; C12	P; A	01N ;	A61K	
		Specimental selection in Contract of the P		Vertilenthissegen, s state fallen <sup>8</sup>		
1.0	INCHEAGROS VEROSTI					Bain Angereit No. 12
AFL*			statich unter Angel		2 p. 13	
A	18. Aug abstrac Y: SHID antibio	1025 :	93, no. 7. is, Ohio, US temycia			1
	siehe	Cusamenfassung 54 038 113 (SANR/ rember 1979 dung mit CN: 74229		0.)		
7 7	Property Congress van Congress	Apprised Vertical despenses of the property of the first feet of the property of the first feet of the		Applications of the latest state of the latest statest	the mask data in a literature was a literature with the second se	internation in the control of the co
177.				40-1-1-1	and selection in the	COUNTY IN
1 ==	in Abrilians de la 11.FE	MUAR 1993			. 02. 93	
-	EURO	PAINCHER PATERITAINT		YOYIAZO	aLOU D.	

trialkylsilyt, or benzyl or ph. nyl (both optionally substituted by 1-6C alkoxy, 6C alkyl, OH and halo).

USE - The compounds are used in plant protectants for agriculture, horticulture and forestry, and in pharmaceuticals, especially as cytostatics (claimed). They ar derived from epothilone A and B, and hav cytotoxic and immunosuppressant activity.

Dwg.0/0

Title Terms: NEW; DERIVATIVE; USEFUL; CYTOSTATIC; PLANT; PROTECT: AGENT: EPOXY: DI: HYDROXY: TETRA; METHYL; OXO; ACID; LACTONE; DERIVATIVE

Index Terms/Additional Words: THIAZOLYL

Derwent Class: B02; B03; C02

International Patent Class (Main); C07D-493/08

International Patent Class (Additional): A01N-043/90; A61K-031/425; C07D-417/06; C07D-493/18; C07D-497/08; C07F-007/07; C07F-009/655

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B06-A02; C06-A02; B07-A03; C07-A03; B07-F01;

C07-F01

Chemical Fragment Codes (M2):

\*01\* B614 B711 B712 B720 B743 B744 B831 B832 F012 F014 F015 F016 F017

M710 M903 M904 P002 P340 P431 P633 9727-00407-N 00561 40014 76869 76870 76871 00012

Ring Index Numbers: 00561; 40014; 76869; 76870; 76871; 00012

Generic Compound Numbers: 9727-00401-N; 9727-00402-N; 9727-00403-N;

9727-00404-N; 9727-00405-N; 9727-00406-N; 9727-00407-N

9/19/14

DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c)1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. w0 93 10121

009482834 "Image available" WPI Acc No: 93-176369/199322 XRAM Acc No: C93-078740

Epithilone derivs. obtd. by cultivating sorangium cellulosum - are fungicides and fungistatic(s) for plant protection and pharmaceuticals with cyto-toxic and immun suppressive activity

Patent Assignee: CIBA GEIGY AG (CIBA ); GBF GES BIOTECH FORSCHUNG GMBH (GBFB )

Inv ntor: BEDORF N; GERTH K; HOFLE G; REICHENBACH H; HOEFLE G Number of Countri s: 023 Number of Patents: 004 Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week DE 4138042 A1 19930527 DE 4138042 19911119 C07D-493/04 Α 199322 B A1 19930527 WO 92EP2656 WO 9310121 19921119 C07D-493/04 Α 199322 AU 9229437 Α 19930615 AU 9229437 Α 19921119 CO7D-493/04 199340 DE 4138042 C2 19931014 DE 4138042 Α 19911119 C07D-493/04 199341

Priority Applications (No Type Date): DE 4138042 A 19911119

Cited Patents: 1.Jnl.Ref; JP 54038113

Patent Details:

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent

DE 4138042 A1 10

WO 9310121 A1 G 23

Designated States (National): AU CA FI HU JP KR NO US

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL

AU 9229437 A Based on

WO 9310121

DE 4138042 C2 10

#### Abstract (Basic): DE 4138042 A

Epothilone derivs. of formula (I) are new. In (I) R1 = H, 1-4C alkyl, 1-4C acyl, Li+, K+, Na+, 1/2Mg2+, or 1/2Ca2+; R2 = H or Me.

(I) can be prepd. by (a) cultivating sorangium cellulosum strain So ce 90 in a medium contg. C and N source and mineral salts; (b) adding an adsorber resin either during or after cultivation; (c) sepg. the fermenter broth; (d) eluting the (l) from the adsorber resin; and (e) removing solvent(s) from the eluate immediately or after further purificn. steps; and opt. (f) purifying and separating the various cpds. (l) by high pressure/low pressure chromatography and/or recrystallisation.

ÚSE/ADVANTAGE - (I) can be used as plant protecting agents in agriculture, forestery and/or horticulture, esp. as fungicides or fungistatics. (I) can also be used as therapeutic agents which esp. have cytotoxic activity and/or immunosuppressive activity. No further details of the activity given.

ber

Dwg.0/0

Abstract (Equivalent): DE 4138042 C

Epothilone cpds. of formula (I) are new. R1 is H, 1-4C alkyl, 1-4C acyl, Li, K, Na, 1/2 Mg or 1/2 Ca; and R2 is H or CH3. Two epothilones, with specified NMR spectra (1H and 13C), IR spectrum etc.; and empirical formulae C26H39NO6S (493) and C27H41NO6S (507) are specifically claimed.

(I) are prepd. by culturing strain So ce 90 in a medium contg. a source of C and N, and minerals; adding adsorbent rasin; removing the ferment broght, eluting (I) from the resin removing solvent; etc.; and purifying and separating the (I) by HP/LP chromatography and/or recrystallisation.

USE/ADVANTAGE - (I) are plant-protective agents and therapeutics with cytotoxic and immunosuppressive properties (claimed).

Dwg.0/0

Title Tems: DERIVATIVE; OBTAIN; CULTIVATE; SORANGIUM; CELLULOSUM; FUNGICIDE; FUNGICIDE; PLANT; PROTECT; PHARMACEUTICAL; CYTO; TOXIC;

IMMUNOSUPPRESSIVE; ACTIVE Derwent Class; 802; C02; D16

International Patent Class (Main): C07D-493/04 International Patent Class (Additional): A01N-043/90; A01N-063/02;

A61K-031/425; C07G-011/00; C12P-017/18; C07D-303-00; C07D-313-00;

C07D-493/04; C12R-001-00 File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B06-A03; C06-A03; B12-A02C; C12-A02C; B12-D02B;

C12-D02B; D05-C

Chemical Fragment Codes (M2):

\*01\* D015 D016 D030 D160 F012 F014 F710 H401 H402 H421 H422 H521 H522 H7 H721 J5 J522 L472 L499 L9 L942 M1 M126 M133 M210 M211 M212 M213 M214

M215 M216 M231 M232 M233 M240 M272 M281 M282 M283 M313 M321 M331

M342 M412 M511 M521 M530 M540 M710 M903 M904 P001 P241 P433 P633

Q233 9322-02501-N 40014

Ring Index Numbers: 40014

Generic Compound Numbers: 9322-02501-N (INSERT IMAGE BMP "W090B252.bmp")

50.degree. and the reaction mixt. was adjusted to pH 7 with 1  ${ t M}$ phosphate buffer to give 2 isomers, each in 19% yield. ANSWER 14 OF 15 CAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS ACCESSION NUMBER: 1997:443365 CAPLUS DOCUMENT NUMBER: 127:81289 TITLE: Preparation of epothilone derivatives as agrochemicals and pharmaceuticals INVENTOR (S): Hofle, Gerhard; Kiffe, Michael PATENT ASSIGNEE(S): Gesellschaft Fur Biotechnologische Forschung Mbh (Gbf), Germany; Hofle, Gerhard; Kiffe, Michael SOURCE: PCT Int. Appl., 38 pp. CODEN: PIXXD2 DOCUMENT TYPE: Patent LANGUAGE: German FAMILY ACC. NUM. COUNT: PATENT INFORMATION: PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. -----DATE WO 9719086 A1 19970529 W: JP, US WO 96-EP5080 RW: AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, 19961118 DE 19542986 A1 .19970522 DE 19639456 DE 95-19542986 A1 19980326 373341 A1 19981028 EP 96-939097 19961118
R: AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LI, LU, NL, SE, MC, : 19951117 EP 873341 PRIORITY APPLN. INFO .: DE 95-19542986 19951117 DE 96-19639456 19960925 OTHER SOURCE(S): WO 96-EP5080 MARPAT 127:81289 The title compds., e.g., I [R = H, C1-4 alkyl; R1, R2 = H, C1-6 alkyl, C1-6 acyl, benzoyl, C1-4 trialkylsilyl, benzyl, Ph, C1-6 19961118 alkoxy, C6 alkyl-, hydroxy-, and halo-substituted benzyl or phenyl; X, Y = H, halo, pseudohalo, OH, acyloxy, alkoxy, benzoyloxy; or YZ = O, bond; however, I may not be epothilone A or B) , useful as agrochems, and pharmaceuticals (no data), are prepd. Thus, epothilone A in acetone contg. trifluoroacetic acid was heated overnight at 50.degree, and the reaction mixt. was adjusted to pH 7 with 1 M phosphate buffer to give 2 isomers, each in 198 yield. ANSWER 15 OF 15 CAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS ACCESSION NUMBER: 1994:52841 CAPLUS DOCUMENT NUMBER: 120:52841 TITLE: Epothilone derivatives

INVENTOR(S):

Epothilone derivatives
Hoefle, Gerhard; Bedorf, Norbert; Gerth, Klaus;
Reichenbach, Hans
Geseltschaft fuer Biotechnologische Forschung
mbH (GBF), Germany
Ger. Offen:, 10 pp.

CODEN: GWXXBX
Patent
LANGUAGE:
FAMILY ACC. NUM. COUNT.

PATENT INFORMATION:

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. ---------DE 4138042 . A1 19930527 DE 91-4138042 DE 4138042 C2 A1 19931014 19911119 WO 9310121 W: AU, CA, FI, HU, JP, KR, NO, US

RW: AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE 19930527 AU 9229437 PRIORITY APPLN. INFO.: AU 92-29437 19921119 DE 91-4138042 OTHER SOURCE(S): 19911119 WO 92-EP2656 MARPAT 120:52841

AB Fungicidal antibiotic epothilones I (R1 = H, alkyl, acyl, Li, etc.; R2 = H, Me) and a fermentative process for their prepn. are claimed cellulosum in the presence of a resin. During the fermn. of Sorangium A (R1 = R2 = H) and epothilone B (R1 = H, R2 = Me) are bound to the resin. Agrochem. fungicides contg. epothilone A and epothilone B